# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

04-279520

(43)Date of publication of application : 05.10.1992

(51)Int.CI.

A61K 9/00 A61K 47/34 A61K 47/36 A61K 47/42 A61L 27/00 // A61F 2/28

A61K 45/00

(21)Application number: 03-153805

30.05.1991

(71)Applicant : EISAI CO LTD

(72)Inventor: KAWAJI WATARU

ISHII YOSHIAKI YAMAKAWA ICHIRO

WATANABE SUMIO

(30)Priority

(22)Date of filing:

Priority number: 40213988

Priority date: 31.05.1990

Priority country: JP

# (54) PHARMACEUTICAL PREPARATION FOR EMBEDDING IN BONE

(57)Abstract:

PURPOSE: To provide the title pharmaceutical preparation capable of supplementing bone tissue repair while sustainedly releasing a medicine.

CONSTITUTION: The objective pharmaceutical preparation can be obtained by mixing (A) an artificial bone component with (B) a molded product formed by either compressing a mixture of a medicine with polymeric material or solidification after melting said mixture. Said medicine is e.g. one of various kinds of antibiotics and antineoplastic agents; while said artificial bone component is e.g. hydroxyapatite. Said polymeric material is pref. a biodegradable substance. The release of the medicine from the present pharmaceutical preparation can easily be controlled. Furthermore, after once embedded in the bone, the present pharmaceutical preparation need not be taken out.

#### LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of

rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

*FTF* 03/05/19 [Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

### (19) 日本国特許庁 (JP)

# (12) 公開特許公報(A)

### (11)特許出顧公開番号

## 特開平4-279520

(43)公開日 平成4年(1992)10月5日

(51) Int.Q.5	識別記号	庁内整理番号	FI	سيسيم مد مد الإنجاب
A61K 9/00	G	7329-4C	- •	技術表示箇所
47/34	С	7329-4C		
47/36	С	7329-4C		
47/42	С	7329-4C		
A61L 27/00	F	7038-4C		
			審査請求 未請求	₹ 請求項の数14(全 5 頁) 最終頁に続く
(21) 出顧番号	<b>特顧平3-153805</b>		(71)出願人	000000217
(00) 11177			- [	エーザイ株式会社
(22) 出題日	平成3年(1991)5月	30日	}	東京都文京区小石川4丁目6番10号
one) best at the boson or on			(72)発明者	
31) 優先権主張番号	<b>特顯平2-139885</b>			東京都杉並区下井草1-14-9
32) 優先日	平2 (1990) 5 月31日		(72)発明者	石井 良章
33)優先権主張国	日本(JP)			東京都三鷹市大沢 6 丁目 3 -35
			(72)発明者	
			1	茨城県つくば市松代3-8-17
			(72)発明者	渡辺 純男
				愛知県丹波郡扶桑町斉藤中由池14-2
				·

## (54) 【発明の名称】 骨内部埋め込み用製剤

#### (57) 【要約】

【目的】薬物を徐々に放出しながら骨組織の修復を補填 できる骨内部埋め込み用製剤を提供する。

【構成】薬物と高分子物質を圧縮した成型物もしくは溶験後固化した成型物に、人工骨成分を混合して得られる骨内部埋め込み用製剤。薬物としては、種々の抗生物質や抗腫瘍剤などを用いることができ、人工骨成分としてはハイドロキシアパタイトなどを用いることができる。また、高分子物質は、生体内で分解する物質を用いることが望ましい。

【効果】本発明による骨内部埋め込み用製剤からの薬物の放出は容易に制御できる。またいったん骨内部に埋め込んだ後は、取り出す必要がない。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 薬物、高分子物質、人工骨成分からなる 骨内部用埋め込み剤において、薬物と高分子物質を圧縮 した成型物若しくは溶融した後固化した成型物を用いる ことを特徴とする薬物を含有する骨内部埋め込み用製 剤。

1

【請求項2】 薬物が抗生物質である請求項1記載の骨 内部埋め込み用製剤。

【請求項3】 抗生物質が、ゲンタマイシン、ジベカシン、トプラマイシン、アミカシン、カネンドマイシン、リピドマイシン、シソマイシン、フラジオマイシン、アンピシリン、ピペラシリン、チカルシリン、塩酸テトラサイクリン、塩酸オキシテトラサイクリン、セファロチン、セファソリン、セフォチアム、セフォペラゾン、アズスレオナム、ヴァンコマイシン、アルベカシン、リファンピシンから選択された1種または2種以上の抗生物質である請求項1または2記載の骨内部埋め込み用製剤。

【請求項4】 高分子物質が生体内分解性高分子物質である請求項1記載の骨内部埋め込み用製剤。

【請求項5】 高分子物質がポリ乳酸,ポリグリコール酸,ポリーαーシアノアクリル酸エステル,ポリーβーヒドロキシ酪酸,ポリオルソエステル,ポリアミノ酸,ゼラチン,コラーゲン,コンドロイチン硫酸,ヒアルロン酸,アルブミンから選択された1種または2種以上の混合物あるいは共重合物である請求項1記載の骨内部埋め込み用製剤。

【請求項6】 高分子物質がポリ乳酸である請求項1記 載の骨内部埋め込み用製剤。

【請求項7】 人工骨成分がハイドロキシアパタイト, βートリカルシウムフォスフェートから選択された1種 または2種の人工骨成分である請求項1記載の骨内部埋め込み用製剤。

【請求項8】 高分子と薬物を圧縮した成型物が、26 0 µ以上である請求項1記載の骨内部埋め込み用製剤。

【請求項9】 高分子と薬物を溶融後囲化した成型物が250 μ以上である請求項1 記載の骨内部埋め込み用製剤。

【請求項10】 薬物を含有する骨内部用埋め込み剤を 製造する際、薬物と高分子物質を混合し、圧縮若しくは 40 溶敵固化せしめて成型物とした後、これを顆粒状に解砕 し、次いで人工骨成分を混合し、更に圧縮成型すること を特徴とする薬物を含有する骨内部埋め込み用製剤の製 造方法。

【請求項11】 高分子物質が請求項5記載の高分子物質である請求項10記載の骨内部埋め込み用製剤の製造方法。

【請求項12】 高分子物質がポリ乳酸である請求項1 0記載の骨内部埋め込み用製剤の製造方法。

【請求項13】 薬物が請求項3記載の抗生物質である 50 用製剤の製造方法である。

請求項10記載の骨内部埋め込み用製剤の製造方法。

【請求項14】 人工骨成分が請求項7記載の人工骨成分である請求項10記載の骨内部埋め込み用製剤の製造方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は徐放化された薬物を含む 人工骨成分含有の骨内部埋め込み用製剤に関する。

[0002]

【従来の技術】難治性疾患である慢性骨髄炎や開放骨折 の術後感染の治療として、アミノグリコシド系抗生物質 を徐放化させた高分子ピーズ(ゲンタマイシン含有ポリ メチルメタクリレート)を骨内部に外科的に埋め込む治 療が欧米では実用化されている。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、用いた 高分子が、生体内で殆ど分解しないため、骨組織修復に 伴って徐々に除去していく必要がある。従って、手術後 に取り出す必要がなく、かつ、ハイドロキシアパタイ 20 ト、βートリカルシウムホスフェートなどの人工骨成分 を含有して、骨組織修復を補填出来るような埋め込み剤 が、骨・関節感染症領域で望まれている。このような埋 め込み剤としては、ジャーナル オブ コントロールド リリーズ 第2巻 179~186頁1985年 (J. Controlled Release Vol. 2 179~186 (1985)) に、ジベカシン、ハイド ロキシアパタイトをポリ乳酸中に分散固化したものが見 られる。しかし、埋め込み剤からのジベカシンの放出 は、初期放出量が比較的高い挙動を示した。手術後に取 り出す必要がない埋め込み剤を調製するには、上配のよ うにポリ乳酸等の生体内分解性高分子を用いるのが適し ているが、薬物の放出速度を調節するという点では必ず しも十分とは言えない。

【0004】そこで、本発明者らは薬物を含有する骨内部埋め込み用製剤において、薬物の放出速度を調節し、徐放化できる製剤について鋭意検討を長年にわたっておこなった。その結果、次に示す方法を採用することにより上記の問題点を解決できることを見い出し、本発明を完成した。

0 [0005]

【課題を解決するための手段】すなわち、本発明は、薬物、高分子物質、人工骨成分からなる薬物を含有する骨内部用埋め込み剤において、薬物と高分子物質をあらかじめ圧縮若しくは溶融した後固化した成型物を用いることを特徴とする薬物を含有する骨内部埋め込み用製剤である。更に、本発明は薬物と高分子物質を混合し、圧縮若しくは溶融固化せしめて成型物とした後、これを顆粒状に解砕し、次いで人工骨成分を混合し、更に圧縮成型することを特徴とする薬物を含有する骨内部用埋め込み用製剤の製造方法である。

【0006】本発明によって得られた薬物を含有する骨 内部用埋め込み用製剤は、薬物が生体内で適度な速さで 放出されるように制御された契剤であり、各種疾患に適 した徐放化された骨内部埋め込み用製剤を得ることがで きる。したがって、本発明の目的は、薬物の放出速度が **制御された新規な薬物を含有する骨内部埋め込み用製剤** を提供するにある。本発明における薬物は骨内部に埋め 込む必要があるものであれば、いかなるものでも使用可 能である。通常は抗生物質が用いられるが、必要に応じ て抗ガン剤等の薬物も用いることができる。

【0007】本発明における骨内部埋め込み用製剤の製 造法は一般に知られている方法を用いることができる。 例えば薬物と高分子を混合し、材料試験機あるいは圧延 機等で圧縮後、得られた成形物を乳パチあるいは解砕機 で解砕し、篩により必要な粒度のものを分取し、さら に、ハイドロキシアパタイト等の人工骨成分を混合して 打錠機等を用いて錠剤あるいは適切な形態に圧縮加工す ればよい。

【0008】本発明における高分子物質とは、主として 生体内分解性高分子を指すが、合成又は天然起源のいず。20 れも用いることができる。例えば、合成高分子重合物の 例としては、ポリ乳酸、ポリグリコール酸、ポリーαー シアノアクリル酸エステル、ポリーβ-ヒドロキシ酪 酸、ポリオルソエステル、ポリアミノ酸等があげられ る。これらの高分子重合物は、一種でも、二種以上の共 重合物あるいは単なる混合物でもよく、またこれらの塩・ でもよい。又、天然高分子の例としては、アルブミン、 ゼラチン、コラーゲン、コンドロイチン硫酸、ヒアルロ ン酸等があげられる。

【0009】これらの高分子の中で、2週間以上の長期 30 間に亘る徐放性を付与するのに好ましい高分子として は、ポリ乳酸、あるいはポリ乳酸・グリコール酸共重合 物が挙げられる。

【0010】本発明における抗生物質とは、特に限定さ れないが、アミノグリコシド系、ペニシリン系、セファ ロスポリン系などいずれも用いることができる。例を挙 げれば、ゲンタマイシン、ジベカシン、トプラマイシ ン、アミカシン、カネンドマイシン、リビドマイシン、 シソマイシン、フラジオマイシン、アンピシリン、ピペ ラシリン、チカルシリン、塩酸テトラサイクリン、塩酸 40 硫酸ジベカシン15g、ポリdl乳酸(数平均分子量 4 0 オキシテトラサイクリン、セファロチン、セファロリジ ン、セファゾリン、セフォチアム、セフォベラゾン、ア ズスレオナム、ヴァンコマイシン、アルベカシン、リフ アンピシン等である。

【0011】本発明における人工骨成分とは、整形外科 領域で骨充填剤として用いられている例えばハイドロキ シアパタイト、βートリカルシウムフォスフェート等の 無機塩をいうが、人工骨成分として用いられうるもので あればよい。また、本発明における圧縮若しくは溶融後 固化した成型物とは固化した後何らかの方法で解砕した 50

ものを意味し、具体的に好ましい解砕物としては例えば 約12メッシュ篩を通過し、約42メッシュ篩に残存す る解砕物をあげることができる。

【0012】解砕物の粒度は250 μ以上が好ましく、 さらに好ましくは350μ~1400μとすることが好 ましい。本発明において高分子と業物の配合率は特に限 定されず、適切な徐放性が得られるように自由に変える ことができる。また、圧縮成形に際して必要ならばステ アリン酸カルシウムあるいはタルク等の滑沢剤を配合す ることができる。さらに、解砕した成形物と人工骨成分 の配合率も特に限定されず、適用疾患に適した比率にす ればよく、圧縮成形に際しては必要ならば滑沢剤等の係 加剤を使用することができる。

[0013] 本発明により得られた薬物を含有する骨内 部埋め込み用製剤は、含有する薬物の放出を制御するこ とが可能であるが、必要により加熱あるいはコーティン グなどの処理によって、更に放出速度の調節をすること ができる。以下に本発明の具体的な実施例を示し、本発 明を更に詳細に説明するが、本発明はこれらの例に限定 されるものではない。

[0014]

#### 【実施例】実施例 1

硫酸ゲンタマイシン10m、ポリdl乳酸(数平均分子量 2000、200メッシュ篩通過粉末) 90mgをメノウ 乳鉢で均一に混合磨砕した後、オートグラフAG-50 00A(島津製作所)で荷重300kgで圧縮して直径5 皿、長さ5皿の成型物を得た。この成型物をメノウ乳鉢 で砕き、顆粒状となし、12メッシュ飵通過、32メッ シュ節残存の顆粒25㎏を骨充填剤ポーンセラムPG-1 (0.1-0.3 m、住友製薬) 25 咳と混合し、オ ートグラフAG-5000Aで荷重300kgにて圧縮し て、重量50mg、直径3mm、長さ5mmの成型物を得た。 【0015】実施例2

実施例1と同様の方法で、硫酸ゲンタマイシン、ポリdl 乳酸(数平均分子量2000、200メッシュ篩通過粉 末)、ポーンセラムPから成る、重量50kg、直径3m m. 長さ5mmの成型物を得た。この成型物をさらに80 ℃の恒温槽で5時間加熱処理した。

### [0016] 実施例3

00、200メッシュ篩通過粉末) 85嘘をメノウ乳鉢 で均一に混合磨砕した後、オートグラフAG-5000 A(島津製作所)で荷重300kgで圧縮して直径5mm、 長さ5㎜の成型物を得た。この成型物をメノウ乳針で砕 き、顆粒状となし、12メッシュ篩通過、32メッシュ 篩残存の顆粒 2.5 mgを骨充填剤ボーンセラムPG-1 (0.1-0.3 m、住友製菜) 25 略と混合し、オー トグラフAG-5000Aで荷重300kgにて圧縮し て、直径3㎜、長さ5㎜の成型物を得た。

【0017】実施例4

硫酸ゲンタマイシン10mg、ポリdl乳酸(数平均分子量 2000、200メッシュ篩通過粉末) 90嘘をメノウ 乳鉢で均一に混合磨砕した後、オートグラフAG-δ0 00A (島津製作所) で荷重300kgで圧縮して直径5 □ 長さ5回の成型物を得た。この成型物をメノウ乳針 で砕き、顆粒状となし、12メッシュ篩通過、32メッ シュ師残存の顆粒25mを骨充填剤βートリカルシウム。 フォスフェート (0. 1-0. 3 mm) 25 mgと混合し、 オートグラフAG-5000Aで荷重300kgにて圧縮 をさらに、65℃で24時間加熱処理を行った。

#### 【0018】実施例5 .

塩酸オキシテトラサイクリン10mg、ポリdl乳酸(数平 均分子量2000、200メッシュ篩通過粉末) 90歳 をメノウ乳鉢で均一に混合磨砕した後、オートグラフA G-5000A (島津製作所) で荷重300kgで圧縮し て直径5㎜、長さ5㎜の成型物を得た。この成型物をメ ノウ乳鉢で砕き、顆粒状となし、12メッシュ篩通過、 32メッシュ篩残存の顆粒25gを骨充填剤βートリカ ルシウムフォスフェート (0.1-0.3 m) 25mと 20 結果を図1に示す。 混合し、オートグラフAG-5000Aで荷重300kg にて圧縮して、直径3㎜、長さ5㎜の成型物を得た。

#### [0019] 実施例6

硫酸ゲンタマイシン10mg、ポリdl乳酸(数平均分子量) 2000、200メッシュ篩通過粉末) 90嘘をメノウ [0023] 乳鉢で均一に混合磨砕した後、オートグラフAG-50 00A(島津製作所)で荷重300kgで圧縮して直径5 【図1】硫酸ゲンタマイシンの放出率を示す。縦軸はゲ **皿、長さ5㎜の成型物を得た。この成型物をメノウ乳針** で砕き、顆粒状となし、32メッシュ篩通過、42メッ を示す。 シュ 篩残存の顆粒 2 5 嘘を骨充填剤ポーンセラム PG- 30

1 (0.1-0.3㎜、住友製薬)25歳と混合し、オ ートグラフAG-5000Aで荷重300kgにて圧縮し て、直径3㎜、長さ5㎜の成型物を得た。

[0020]

【発明の効果】次に、本発明の効果を詳細に説明するた め、実験例を示す。

#### 実験例

(1) 方法

上述の実施例1, 2, 6 および下配の比較例1で得られ して、直径3㎜、長さ5㎜の成型物を得た。この成型物 10 た、成型物を用いて、37℃pH7、4のフォスフェート ・パッファー中に静置した場合の放出率を経時的に測定 した。

#### 【0021】比較例1

硫酸ゲンタマイシン2. 5 mg、ポリdl乳酸 (数平均分子 量2000、200メッシュ節選過粉末) 22. 5 mg、 ボーンセラムPG-125mgをメノウ乳鉢で均一に混合 研和して、オートグラフAG-5000Aで荷重300 kgで圧縮した成型物。

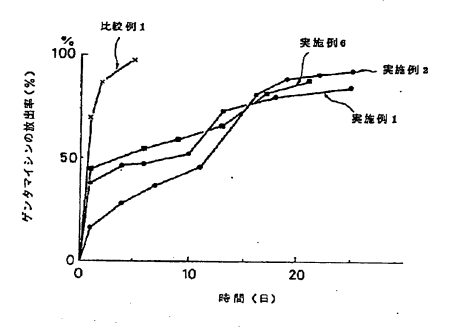
【0022】(2) 結果

図1において、縦軸はゲンタマイシンの放出率 (%)を 示し、横軸は時間(日)を示す。図1から明らかな如 く、本発明によって得られた骨内部埋め込み用製剤は、 比較例に較べて、徐放性を示した。

【図面の簡単な説明】

ンタマイシンの放出率(%)を示し、横軸は時間 (日)

【図1】



FΙ

フロントページの続き

(51) Int. C1.5 // A 6 1 F 2/28

A 6 1 K 45/00

.

識別記号 庁内整理番号

7038-4C

ADZ 8415-4C

技術表示箇所

【公報種別】特許法第17条の2の規定による補正の掲載 【部門区分】第3部門第2区分 【発行日】平成11年(1999)7月6日

[公開番号] 特開平4-279520 [公開日] 平成4年(1992) 10月5日 [年通号数] 公開特許公報4-2796 [出願番号] 特願平3-153805

#### 【国際特許分類第6版】

5
-
_
-
=

#### 【手続補正書】

【提出日】平成10年5月26日

【手続補正1】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】請求項8

【補正方法】変更

【補正内容】

【請求項8】高分子と薬物を圧縮した成型物が、250 μm以上である請求項1記載の骨内部埋め込み用製剤。

【手続補正2】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】請求項9

【補正方法】変更

【補正内容】

【請求項9】高分子と薬物を溶融後固化した成型物が250 μm以上である請求項1記載の骨内部埋め込み用製剤。

【手続補正3】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0006

【補正方法】変更

【補正内容】

【0006】本発明によって得られた薬物を含有する骨内部埋め込み用製剤は、薬物が生体内で適度な速さで放

出されるように制御された製剤であり、各種疾患に適した徐放化された骨内部埋め込み用製剤を得ることができる。したがって、本発明の目的は、薬物の放出速度が制御された新規な薬物を含有する骨内部埋め込み用製剤を提供することにある。本発明における薬物は骨内部に埋め込む必要があるものであれば、いかなるものでも使用可能である。通常は抗生物質が用いられるが、必要に応じて抗ガン剤等の薬物も用いることができる。

【手続補正4】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0012

【補正方法】変更

【補正内容】

【0012】解砕物の粒度は250μ<u>m</u>以上が好ましく、さらに好ましくは350μ<u>m</u>~1400μ<u>m</u>とすることが好ましい。本発明において高分子と薬物の配合率は特に限定されず、適切な徐放性が得られるように自由に変えることができる。また、圧縮成形に際して必要ならばステアリン酸カルシウムあるいはタルク等の滑沢剤を配合することができる。さらに、解砕した成形物と人工骨成分の配合率も特に限定されず、適用疾患に適した比率にすればよく、圧縮成形に際しては必要ならば滑沢剤等の添加剤を使用することができる。